PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

60-139679

(43) Date of publication of application: 24.07.1985

(51)Int.Cl.

CO7D277/66 CO7D417/12 // A61K 31/425

A61K 31/445

A61K 31/495 A61K 31/495

(CO7D417/12

CO7D417/12

CO7D211:00

(21)Application number: 58-251934

. 30 231334

27.12.1983

(71)Applicant : SANTEN PHARMACEUT CO LTD

(72)Inventor: IWAO JUNICHI

ISO TADASHI OOYA MASAYUKI

(54) 2-ARYLBENZOTHIAZOLINE DERIVATIVE

(57) Abstract:

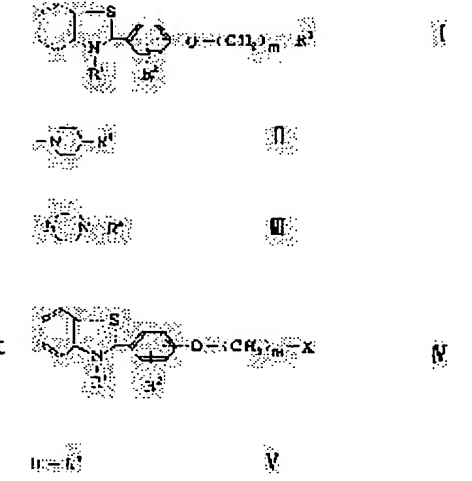
(22)Date of filing:

NEW MATERIAL: A 2-aryl-benzothiazoline derivative expressed by formula I (R1 is lower alkanoyl or formyl; R2 is one or plural groups selected from H, lower alkyl, lower alkoxyl, hydroxy, halogen, nitro, halogeno lower alkyl or sulfamoyl; R3 is expressed by formula II or III, etc.; R4 is benzylcarbonyl, etc.; R5 is phenoxy-lower alkylene, etc.; m is an integer 1W6).

EXAMPLE: 3-Acetyl-2-[5-methoxy-2-[4-[4-(4-methoxybenzoyl)-1-piperidyl]butoxy} phenyl]benzothiazoline oxalate.

USE: Useful as a remedy for angina pectoris, arrhythmia and thrombosis, etc. having pharmacological action, e.g. inhibitory action on blood platelet agglutin agglutination, calcium antagonistic action, etc.

PREPARATION: A compuound expressed by formula IV (X is halogen) in reacted with an amine derivative expressed by formula V to afford the aimed compound expressed by formula I.



⑩ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

@公開特許公報(A)

昭60 - 139679

⑤Int.Cl.⁴ C 07 D 277/66

識別記号

庁内整理番号

7330-4C

7431-4C

國公開 昭和60年(1985)7月24日

417/12 // A 61 K 31/425

ACB ABQ

ADD

31/445 ABŠ 31/495

(C 07 D 417/12 277:00 211:00)

審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

図発明の名称

2-アリールベンゾチアゾリン誘導体

创特 昭58-251934

御出 昭58(1983)12月27日

四発 者

尾

題 正 宝塚市野上4-7-27

堺市丈六197-7

砂発 明 者

明

者

磯 大 矢

正 雪

茂木市山手台3丁目27番18号

创出 願 人

⑫発

参天製薬株式会社

大阪市東淀川区下新庄3丁目9番19号

分代 理 人

弁理士 滝川

1. 発明の名称

2-アリールペンソチアゾリン誘導体

2. 特許請求の範囲

式〔I〕で表わされる化合物およびその塩類。

$$O - (CH_2)_m - R^2$$

【式中, 、 。。

RIは低級アルカノイル基またはホルミル基を 示す。

R²は水素原子,低級アルキル基。低級アルコ キン基。ヒトロキン基、ヘログン原子、ニトロ 巻。ハロゲノ低級アルキル基またはスルファモ イル基から選択される一つされは複数の基を示 す。

R⁴はペンジルカルポニル器。αーヒドロキシ ペンジル芸、個換ペンソイル芸、置換ペンジル

カルポニル基主たは置換αーヒドロ中シベンジル 基を示し,肢置換基は低級アルキル基,低級アル コキン差またはハロゲン原子から選択される一つ または複数の基を示す。

R⁵はフェノキシー低級アルキレン基またはナフ チルオ中シー低級アルキレン器を示し, 畝低級ア ルキレン基はさらに水酸基で優換されていてもよ

R⁶は水素原子,低級アルキル器,低級アルコキ シ基またはハログン原子から選択される一つまた は複数の差を示す。

R'仕低級アルキル基、シクロヘキシル基、ペン ソイルオキシー低級アルキレン話または

R⁶- (CH₂)_n を示し、眩ペンソイル 番は低級 ア ルキル基,低級アルカノイル基またはハロゲン原 子から選択される一つまたは複数の基で健後され ていてもよい。

Roはペンソイルオ中シー低級アルキレン器また は R⁶- [[(CH₂)_n を示し、眩ペンソイル器は低級 アルキル塞,低級アルカノイル基またはハロゲン

原子から選択される一つまたは複数の基で置換 されていてもよい。

mは1~6を示す。

n は3~5を示す。〕

3. 発明の辞細な説明

本発明は下記一般式[I]で表わされる新規ペングチアゾリン誘導体およびその塩類に関する。

$$\begin{array}{c|c}
 & S \\
 & N \\
 & R^2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & O - (CH_2)_m - R^2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & (I)
\end{array}$$

〔式中,

R¹は低級アルカノイル基またはホルミル基を示す。

R²は水素原子,低級アルキル基,低級アルコキシ基,ヒドロキシ基,ハロゲン原子,ニトロ素,ハロゲノ低級アルキル基またはスルフアモイル基から選択される一つまたは複数の基を示す。

$$R^3$$
 tt $-N$ $-R^4$ $-N$ $N-R^6$ $-N$ s 生たは $-N < R^7$ を示す。

は R⁶ (CH₂)_n を示し、眩ペンソイル基は低級アルキル為、低級アルカノイル基またはハロダン原子から選択される一つまたは複数の基で置換されていてもよい。

mは1~6を示す。

nは3~5を示す。以下同じ。]

本発明化合物 [1] は血小板凝集阻害作用、カルシウム拮抗作用等の業理作用を有し、狭心症、不整脈、血栓症等の治母薬として有用を化合物である。ベンゾチアゾリン誘導体についての報告は対象 多くあるが、本発明化合物の主骨格をなす 2 ーフェールベンゾチアゾリン誘導体に関しては、特質 昭 5 7 - 1 5 3 2 8 9 号 に配載されているにすぎない。本発明者らはこれらの2 ーフェニルベンゾチアゾリン誘導体について、さらに改良すべく鋭意研究した結果、優れた楽理作用を有する新規 2 ーフェニルベンゾチアゾリン誘導体を見い出した。

本発明化合物 (I) の合成法の一例として,式(II) で示される化合物と H-R で示されるアミン語事

Rはペンツルカルボニル器、αーヒドロキシベンツル器、世換ペンゾイル器、配換ペンジルカルボニル器または配換αーヒドロキシペンジル器を示し、軟置換器は低級アルキル器、低級アルコキン器またはハロゲン原子から選択される一つまたは複数の器を示す。

I[®]はフェノキシー低級アルキレン差またはナフ チルオキシー低級アルキレン基を示し、該低級ア ルキレン基はさらに水散基で置換されていてもよ い。

H⁶は水素原子、低級アルキル器、低級アルコキン芸またはヘロゲン原子から選択される一つまたは彼数の器を示す。

R⁷は低級アルキル基。シクロヘキシル基。ペン ゾイルオキシー低級アルキレン差または

R⁶ (CH₂)_nを示し、散ペンソイル基は低級アルキル基、低級アルカノイル基またはヘロゲン原子から選択される一つまたは複数の基で置換されていてもよい。

R[®]はペンゾイルオキシー低級 アルキレン茶また

体との反応がある。

〔 式中、X はハログン原子を示す。〕

上記反応には特に必要な条件はなく、一般にアミン誘導体とハライドとの反応に用いられる方法を利用することができる。例えば、式(II)で示されるハライドとアミン誘導体を混合して加熱する方法や有機熔供中でトリエチルアミン等の塩基の存在下で反応させる方法等が用いられる。

本発明化合物 [I] は酸付加塩の形態とすることができる。酸付加塩は無機酸または有機酸を使用し常にて得られる。医薬として許容される塩を形成する適当な酸の例として、塩酸、硫酸、リン酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、シュウ酸、コヘク酸、クエン酸、メタンスルホン酸、パラトルエンスルホン酸等が挙げられる。

本発明化合物(I)は1個またはそれ以上の不整

待衛昭60-139679 (3)

炭素原子を有するので立体異性体が存在する。と れらはいずれも本発明の範囲に包含される。

以下に実施例を示す。

NMR における各プロトンの帰属は下記式 (III) の番号に従う。但し、帰国していない芳香族プロ トンはアロマチックHと起称する。

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

また、-OCH。基は上式[II]のCy位からCo位ま でのフエニル基に置換されている福合は-OCH。(P)。 個領アミン部に置換されている場合は-OCH,(A)と 始回した。

爽施例1.

リジル〕ブトキシ〕フェニル〕ベンゾチアソリン ・シュウ酸塩の製造

3-7++~-2-[2-(4

(1.609)と4-(4-メトキシペンソイル) ピベリジン(1.789)を110~120でで2 時間加熱撹拌する。宝温にもどしクロロホルム(30 d) に容解する。クロロホルム層を1規定塩 限、1規定水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水 の順で洗浄後、無水確散マグネシウムで脱水する。 クロロホルムを試圧留去し、得られる抽状残酷に シュウ酸(0.3 6 g)のメタノール(5 ㎡)浴液 を加えることによりほ配化合物 1.2 1 9 (収率 45 多)を得る。

殿 点 9 7~1 0 3℃(メタノールーアセトニトリル) IR (KBr, cm⁻¹)

1664, 1597, 1465, 1377, 1276 $NMR(DMSO-d_6, \delta)$

> 1.5 0~2.36 (8H .m ,-OCH2(CH2 2.22(3H, s, -COCH₃),

2.7.3 \sim 3.85 (7 H , m , $-CH_2N$ $3.62(3H.s.-OCH_3(P))$

3.88(3H, s, -0C \underline{H}_3 (A)),

3.92~4.32(2H,m,-OCH₂-),

.36~6.73(3H,m,C₆/-H及び--CO₂H×2), 6.73~7.39(8H,m,C2-H及びアロマチック H) ..

7.73~8.22(3H,m,C4-H及び

$$-coH_0$$

突施例1と同様の操作にて次の化合物を得る。 3-7-4-12-12-14-12-ヒドロキシー3ー(1ーナフテルオキシ)プロ メトキシフェニルコペンソテアソリン・ニ イン限塩

双率 8 0 %

厳点174~175℃分解(メダノールーアセト = + 9 a)

IR(KBr,cm⁻¹)

3392, 1665, 1615, 1571, 1484. 1462, 1376, 1354, 1269, 1206, 1099, 863, 766, 74.6

NMR (DM80-dg .)

 $3.57 \sim 2.03(4H.m.-OCH_2(CH_2)_2CH_2N<)$. 2.22(3H, . , -COCH3), 2.60~3.40(12H,m,-CH₂N,-CH₂) 3.53(3H, s, -OCH₃(P)). 3.73~4.57(6H,m,-OCH2-及び

 $-C \underline{H} C \underline{H}_2 O -) ,$

6.10(4H,s, $\frac{H}{2}$ ×2).

6.42(1H,d,J=2.0Hz,C₅,-H), 6.60~8.40(14H,m,C2-H及びアロマチッ **夕**H).

8.50~10.67(4H,br,-COH×4) 3-7++~-2-[2-[4-[N-(2-インタニル)-N-メチルアミノコフトキシコ シュウ徴塩

融点192.5~194℃分解(メタノールーアセ トニトリル) IR(KBr, om⁻¹)

1735.1673.1601.1491.1464. 1427.1373.1277.1206.745 NMR(DMSO-d₆,8)

1.50~2.13(4H, m, $-OCH_2(CH_2)_2CH_2N<)$,

2.20 (3H, s, $-\text{COC}\underline{H}_3$),

2.75(3H, B, -N<CH₉),

 $2.93 \sim 3.50 (6 H, m, -CH₂N - CH₂)),$ 3.58 (3 H, s, -OCH₃(P)),

3.77~4.40(3H,m,-OCH₂-及び -N-CH)),

6.45 (1H, d, J = 2.5 Hz, $C_6 - H$).

6.60~7.43(]0H,m,C₂-H及びアロマチックH).

7.57~8.20(1H, m, C₄-H).

11.09(2H, brs,-CO2H×2)

2-[·2-[4-[4-(4-フルオロペンソイル)-1-ピペリジル]プトキショー5-メトキシフエニル]-3-ホルミルペンソチアソリン・フマル限塩。

収率 4 5 %

ジルコプトキシコフェニルコペンソチアソリン・ マレイン散塩の製造

3 - T セチルー2 - [2 - (4 - プロモブトキシ) - 5 - メトキシフエニル] ペンゾチアゾリン (1.31 タ) と 4 - (4 - メチルペンゾイル) ピペリジン (1.22 タ) を 8 0 ~ 9 0 でで1時間加熱批拌する。室間にもどしたのち、実施例1と同様の処理を行い、額配化合物 1.01 タ(収率50 多)を得る。

級点175~178℃

IR(KBr,cm⁻¹)

1671, 1604, 1577, 1493, 1465,

1379, 1275, 1208

NMR(DMSO-do.8)

1.65~2.36(8H,m,-OCH₂(CH₂),CH₂N-CH₂),
2.27(3H,8,-COCH₃).

12.42(3H,s, —CH₃),

2.87~4.03(7H, m.- CH_2NCH_2 - CH_2-CO-),

3.67 (8H, 8, -OCH3(P)).

IR(KBr,cm-1)

1712, 1671, 1592, 1577, 1497,

1470, 1353, 1274, 1212, 1155,

1033,744

NMR (DMSO-d₆ .)

1.27~2.13 (8H, m, $-0 \text{ CH}_2 (CH_2)_2 CH_2 N CH_2)$,

2.30~3.50 (7 H, m, $-C\underline{H}_2N$ $C\underline{H}_2$ $C\underline{H}_-$),

3.58(3H, a, -OCH₃(P));

 $3.80 \sim 4.27 (2H, m, -OCH_2-)$,

6.33~8.20(12H,m,C₂-H及びアロマチックH)。

6.53(2H, s, $\frac{H}{}$).

8.23~8.67(2H, b_r ,- $CO_2H \times 2$),

8.4 7及US 8.9 3(]H, 夫々s, -CHO)

與施例 2.

3 - アセチルー2 - [5 - メトキシー2 - [4 - [4 - メチルペンソイル) - 1 - ピペリ

3.97~4.35 (2H, m, $-OCH_2-$), 6.12(2H, s, $\frac{H}{}$).

6.46(2H, d, J = 2.4 Hz, $C_{6'} - H$).

6.65~7.40(5H,m,TP=fyoH).

6.97(1H, s, C_2-H). 7.31(2H, d, J=8.0Hz, H7.76~8.07(1H, m, C_4-H),

7.88(2H, d, J=8.0Hz, $-co\frac{H}{H}$)

収率90%

融点177.5~179.5℃

IR(KBr, cm⁻¹)

1671, 1578, 1498, 1465, 1377, 1278, 1208

NMR(DMSO-d₆,).

1.66~2.32(8H,m,-OCH₂(CH₂)₂CH₂N CH₃
2.23(3H,s,-COCH₃),
2.75~4.05(7H,m,-CH₂N CH₃ CH-),
3.53(3H,s,-OCH₃(P)),
4.06(2H,m,-OCH₂-),
6.04(2H,s,H-H),
6.45(1H,d,J=3.0Hz,C₆'-H),
6.67~7.38(5H,m,アロマチックH),
6.93(1H,s,C₂-H),
7.45(2H,d,J=8.5Hz,-CO-HC1),
7.70~8:19(1H,m,C₄-H),
7.97(2H,d,J=8.5Hz,-CO-HC1),
3-Tセチルー2-[2-[4-[4-(α-ヒトロキンベンジル)-1-ヒベリジル]ブト
キン]-5-メトキシフエニル]ベンソチアソリン・マレイン酸塩
収率45%

IR(KBr, cm⁻¹) 3370, 1638, 1571, 1487, 1476. 1 4 5 7 NMR (DMSO- d_6 , δ) 0.83~2.06(9H,m,-OCH₂(C $\underline{\text{H}}_2$)₂CH₂ 2.20(3H, $_{5}$, $-COCH_{3}$), 2.55~3.47 (6H.m.-CH2) $3.54(3H,8,-OCH_3(P))$, $3.80\sim4.20$ (2H , m , $-OC\underline{H}_2-$) , 4.20~4.50(1H,m,-CH-), OH 4.83 \sim 5.73(1H, br, \sim 0H), 5.97(2H, s, $\frac{H}{}$). 6.35~7.47(12H,m,C2-H及びプロマチツ **夕**H). 7.60 \sim 8.10(1H, m, C₄-H) 3 - 7 セチルー 2 - [2 - [4 - [2 - フェニ ルチアゾリジンー3ーイル)プトキシコー5ー

N)

収率 5 0 %

(株 1 9 9 ~ 2 0 0.5 ℃

IR(KBr, cm⁻¹)

37 0 0 ~ 3 1 0 0, 2 8 0 0 ~ 2 1 0 0, 1 6 7 0,

1 4 9 8, 1 4 6 3, 1 3 7 8, 1 2 7 3, 1 2 1 0

NMR(DMSO-d₆, δ)

1.4 4 ~ 2.2 9 (4 H, m, -OCH₂(CH₂)₂CH₂N<),

2.2 0 (3 H, s, -COCH₂),

2.6 8 ~ 4.2 1 (8 H, m, -OCH₂-及び

CH₂-CH₂

-CH₂N S),

3.5 7 (3 H, s, -OCH₂(P)),

5.7 5 (1 H, s, -N S),

H

6.4 4 (1 H, d, J = 2.5 H t, C₆, -H),

6.7 7 ~ 8.0 8 (1 2 H, m, C₂ - H 及びアロマチックH),

1 1.2 3 ~ 1 2.8 0 (1 H, br, HCl)

- 7 セチャー2 - (5 - ナトキャー2 - (4 (2 - (3 4 5 - ト) 4 5 カ の 7 7 7 - 1))

H).

 $7.72 \sim 8.13 (1 H , m , C_4 - H)$,

1 1.9 6~1 3.0 4 (1H, br, HC1)

· 3 - 7 + + N - 2 - (2 - (5 - (N - (2 -

ペンゾイルオキシエチル)-N-シクロヘキシ

ル〕アミノ〕ペンチルオキシー5ーメトヰシフ

エニル]ペンゾチアゾリン・塩酸塩

収率 4 5 多

IR(KBr, cm⁻¹)

2928, 1739, 1665, 1494, 1464.

1376, 1270, 1208, 1106, 712

 $NMR (DMSO-d_6,\delta)$

0.84~2.33(16H, m, $-OCH_2(CH_2)_3CH_2N-(CH_2)_5$),

2.19(3H, a, $-COCH_3$),

2.93~3.81 (5 H.m.-CHN CH.-)

3.55 (3 H, $_{B}$, $-OCH_{B}(P)$),

 $3.82 \sim 4.21 (2 H, m, -OCH_2-)$,

4.58 \sim 4.92(2H,m, $-CH_2OCO-$).

6.42(1H, d, J = 2.5 Hz, $C_{a'} - H$).

6.64~7.68(9H,m,C2-H及びアロマチンタ

H),
7.70~8.08(3H,m,C₄-H及F-CO—)
10.88~11.30(1H,br,HC1) <u>H</u>

突 拍 例 3.

3 ーアセチルー2 ー[2 ー [4 ー [4 ー (4 ー フルオロペンソイル)ー1 ーピペリジル] ブトキシコー5 ーメトキシフエニル] ペンソチアソリン・マレイン限塩の製造

(0.26 9) の酢酸エチ火(5 ml) 溶液を加える ととにより類配化合物 1.31 9 (収率 5 5 9) を 得る。

搬点】46~149℃(酢酸エテルーエタノール) IR(KBr.cm⁻¹)

1671, 1594, 1494, 1462, 1375, 1348, 1274, 1232, 1208

NMR(DMSO-da, a)

1.43~2.40 (8H, m, -OCH₂(CH₂)₂CH₂), 2.23 (3H, s, -COCH₂).

2.77~3.87(7H, m, $-CH_2N_{CH_2}CH_-$)

3.57 (3H, a, -OCH₃(P)).

3.87~4.36(2H,m,-OCH2-),

6.03(2H, s, $\frac{H}{2}$).

6.43(1H,d,J=2.5Hz, $C_{d'}-H$),

6.60~7.22(7H.m., TDマチックH),

7.19(1H, a, Cg-H),

7.60~8.12(3H,m,C4-H及び-COH)

実施例3と同様の操作にて次の化合物を得る。

3 ー T セチルー2 ー C 2 ー C 4 ー C 4 ー ペンジ ルカルポニルー1 ー ピペリジル) プトキシコー 5 ー メトキシフェニル) ペンソチアソリン・マ レイン歌塩

取率555%

酸点 1 5 2~1 5 4 ℃(メタノール)

IR(KBr.cm-1)

3400, 1706, 1669, 1571, 1490, 1458

NMR (DMSO-ds . 8)

0.86~2.36(8H, m, -OCH₂(CH₂)₂CH₂ $\sqrt{\frac{CH_2}{CH_2}}$). 2.23(3H, a), -COCH₃).

2.58~3.76 (7H₁, m, -CH₂N $\frac{CH_2}{CH_2}$ CH-). 3.57(3H, s,-OCH₃(P)).

3.7,9~4.26 (2H,m.-OCH₂-).

3.89(2H, s, -COCH, -),

H H

6.12(1H, d, J = 2.0 Hz, $C_{6'} - H$).

6.26~7.36() 1H.m; C2-H及びアロマチッ

クH).

特開昭 60-139679 (7)

7.58~8.08(1H.m,C₄-H) 买施例 4.

の奴造

3 - アセチルー 2 - 〔2 - 〔3 - 〔4 - 〔4 -フルオロベンゾイル) - 1 - ピベリジル 〕ブロポ キシ〕 - 5 - ニトロフエニル 〕 ベンゾチアゾリン

> 出頭人 多天製薬株式会社 代理人 滝 川 飯 雄